(9) 日本国特許庁 (JP)

⑩公開特許公報(A)

①特許出願公開

昭56-166124

Int. Cl.³
 A 61 K 49/00

識別記号

庁内整理番号 7057-4C ❸公開 昭和56年(1981)12月21日

発明の数 1 審査請求 有

(全 3 頁)

64. 悪性腫瘍の診断用注射液

②特

頭 昭55—69363

@出

願 昭55(1980)5月24日

⑩発 明 者 片山胖

京都市北区上賀茂深泥池町64の

. 1

⑪出 願 人 片山胖

京都市北区上賀茂深泥池町64の

1

⑩代 理 人 弁理士 多田貞夫

明細書

」発明の名称

悲性脈場の診断用注射液

2.特許請求の範囲

1 細菌内 母菜(パクテリアル エンドトキシン, Bacterial Endotoxin)を有効成分とする 悲性脈切の診断用注射液において、該診断用注 射液がマグネンウム イオンを含有することを 特徴とするもの

4 発明の詳細な説明

本発明はヒトにおける悪性触場の有無を恰もも 結接症におけるツベルクリン 反応のように簡易な皮内反応によつて適確に診断することを下する、 細菌内毒素(バクテリアル エンドトキンン、 Bacterial Endotoxin)を有効成いいてもつく。それに徴量のマグネンウム イオンを添加することによつてその注射液の時現性を 高めて皮内反応の再現性を 顕著に向上させると共にその反応によつて現れる発赤の

色調をより鮮明なものとしてヒトにおける悪性
脈筋の有無の検索をより確実に実施し得るよう
に改良した悪性腫筋の診断用注射液に関する。
発明者らは先に、グラム陰性桿関などからボ
ワバン(Boivin)らの抽出方法などによつて得
られた細菌内を、
とればグラム陰性桿菌などの
細菌の細胞膜の構成成分であつて化学的には高

分子りお多糖体であり、生物学的にはシュワル

特別昭56-166124(2)

皮内にとく 微量の 細菌内 毒素を注射してその注射 箇所における一定時間後の発赤の大きさを測定することによつてヒトにおける悪性 脆傷の有無を容易に検索し得ることを実証した(特顧昭53-51097号参照)。

発明者はこのような欠点を解消して長期間保存しても安定した反応性を有する細菌内毒素を有効成分とする悪性腫瘍の診断用注射液を得べ

0.25規定のトリクロール酢酸溶液を用いる ボ ワ パ ン (Boivin) ら の 抽 出 方 法 (細 菌 を 集 菌 、洗滌し、蒸溜水に浮遊させ、等量の0.5規定 のトリクロール酢酸溶液を加えた後、氷冷しな がら3時間振とうして抽出したうえ、遠心分離 に付して得た上登版を中和し、ついて水道水に 対して透析し、更に凝縮した後、3倍量のエタ ノールを加えて得た沈殿を集め、凍結乾燥する ことによつて得る方法)(コント・ランド・ソッ ・ピョル、 Compt. Rend. Soc. Biol., 第11 3 巻、1 9 3 3 年、 第 4 2 9 ~ 4 3 6 頁 参 照) とか、45カフェノール溶液を用いるウエスト フ·アール (Westphal)らの抽出方法 (細菌を集 閣、洗滌し、蒸溜水に浮遊させ、等量の90% フェノール裕液を加えた後、 6 8°C で 3 0 分間 掘とりし、後氷冷したり名で冷凍遠心に付し、 水層を集め、透析するかエーテルを添加するこ とによつてフェノール分を除去し、ついで礎稲 した後、数倍量のエタノールを添加して生じる

く種々研究した結果、その注射液にマグネシウ イオンを約10~100µM (0.01~0.1 ミリモル)の健度に含有させることによつて 6 ケ月間冷蔵庫中に保管しても試薬力価の低下が 皆無である程度にその注射液の試薬力価の低下 を有効に防止し、注射液の反応性を恒常的なも のに維持できると共に注射液の皮内反応によつ て生じる局所の発赤もその色調をより鮮明にす ることができて反応結果の観察、測定を容易か つ確実になし得ることを見出したものである。 そしてとのように注射液の反応性を恒常的なも のに維持できると共に皮内反応の観察、測定を 容易、確実とすることによつて特別な装置、器 具を必要とせずにまた別段の訓練、熟練を要す ることもなく大勢の人の中から船患者を発見す るための試験が至極簡便に実施できるようにし たものである。

以下に本発明の実施例並びにその試験例を挙げて更に詳述する。

沈確を集め、との沈確を蒸溜水に浮遊させ、等 量のエタノールを加えて生じる沈殿を除去する 。そしてとのときの上置液を必要あれば適宜機 稲したりえ、それに5倍量のエタノールを添加 し、生した沈殿を蒸溜水に浮遊させ、凍結乾燥 することに得る方法)(ツェット・ナッールフォ ルシュ・ゼクト・ペー, Z. Naturforsch.Se ct.B., 第7巻、1952年、第149~15 5 頁参照)などの方法によつて培養細菌、例え ば大腸菌055株、から細菌内毒素を抽出し、 ついて Mg Cl2 を 5 0 дМ (0.05 ミリモル) の **選 度 に 添 加 し、 か つ 防 腐 剤 と して の フ エ ノ ー ル** を 0.5 %の 機度に 添加した 被菌生理 食塩水に、 その1 W当りに200ng の設度となるように 上記細菌内毒素を含有させたりえて80cm2 0 分間加熱して完全減菌し、本発明に係る注射 狡を得るものである。

大腸菌 0 5 5 株から前述のボワバンらの抽出 方法によつて得られた細菌内毒素を用いた上記

特開昭56-166124 (3)

本発明に係る注射被の 0.2 ml 宛を正確に各被験者の上脚屈側而正中線上に皮内接横してその 4 時間後の接機箇所の発赤の直径を測定し、その ゆ大値径が 2 1 mm 以下のものを (一)、 2 2 mm 以上のものを (+) とする判定方法によつて得た試験結果は、

更に、との大腸菌 0 5 5 株から得られた細菌 内 群素を用いた 本発明に係る注射液の同一のも のを正常同一人の左右上膊の風側面正中線上の

保存中にその試薬力価が低下して保存期間の経過と共に何現性のある結果が得難くなるといつたことには一切懸念を要することなく、極めて容易に再現性のある判定結果を得ることができるものである。

なお、前述のごとく本発明の注射液にはフェノールを微量に含有させているが、これは前のでとくいるが、これは別のではなく、因外には別のの、5 多溶液の 0.2 mlを同様に上牌屈側面正中線上に皮内接種してみても、正常人と無患者を問わずに数時間後に最大直径が 1 0 mm以下の弱い発赤を生ずるだけである。

また本発明の注射液の毒性について、診断用投与量の10倍以上にも相当する500mgの前述の大腸菌055からの細菌内毒素を含有し、かつマグネンウム イオン及びフェノールを夫々100μM及び0.5%の濃度に含有する破菌生理 失塩水を発明者自身に週三回皮下注射し、こ

4 ケ所に同時に前述回様の 0.2 配 宛 の皮内接種を試みたところ、夫々の発赤の最大直径が例えば 1 6 点、1 6 点、1 6 点となり、再現性に極めて優れた反応結果が得られた。

の投与を10週間継続して検べた結果では、注 射箇所に多少の痛みとか脛れが生じたほかは別 段の毎作用は全く認められなかつた。

以上のごとく本発明に係る、有効成分たる細 的内毒素にマグネンウム イオンを共存させる ようにして関した注射液はヒトにおける悪性脈 傷の有無の判定をより確実に行えるようにする と同時に注射液の薬効を長期に亙つて定させる。 るものであるから、癌患者の診断とか多数の人 の中から鴉についての精密を必要とする 少数の人を選び出すスクリーニングなどに甚だ 有利、有益な手段を提供することになる。

> 特許出願人 片山 胖 代理人 多田貞夫